METHOD FOR ANALYZING PROTEIN STRUCTURE

Patent Number:

JP2208579

Publication date:

1990-08-20

Inventor(s):

NAKAMURA HARUKI; others: 02

Applicant(s):

JEOL LTD

Requested Patent:

☐ JP2208579

Application Number: JP19890029261 19890207

Priority Number(s):

IPC Classification:

G01R33/28; G01N24/12

EC Classification:

Equivalents:

JP2518917B2

Abstract

PURPOSE:To make it possible to analyze the structure of protein having the large molecular weight accurately by performing three-dimensional NMR measurement of <15>N-<1> different nuclides for specimen to be checked incorporating the protein labeled as <2>H and <15>N.

CONSTITUTION: Three-dimensional NMR of <15>N-<1> is performed for a specimen to be checked incorporating protein labeled as <2>H and <15>N. At first HMQC- COSY is performed. With respect to separated peak, amino-acid spin based identification is performed. Then, NOESY-HMQC is performed. The linking data of the neighboring amino acid are obtained based on the obtained spectrum. The linking data of the amino acid in NMR obtained in both measurements are compared with the arrangement of the amino acid of a known primary structure, and attribution is determined. In this way, the structure can be accurately analyzed even for the protein specimen having the large molecular weight.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

®日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2−208579

®Int. CI. ⁵

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成2年(1990)8月20日

G 01 R 33/28 G 01 N 24/12

7621-2G G 01 N 24/02 7621-2G 24/12

U M

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

公発明の名称 蛋白質の構造解析方法

②特 願 平1-29261

②出 願 平1(1989)2月7日

⑩発 明 者 中 村 春 木 大阪府吹田市古江台 6 - 2 - 3 株式会社蛋白工学研究所

内

⑩発明者永山 国昭 東京都昭島市武蔵野3丁目1番2号日本電子株式会社内

⑫発 明 者 山 崎 俊 夫 東京都昭島市武蔵野3丁目1番2号 日本電子株式会社内

⑪出 願 人 日本電子株式会社 東京都昭島市武蔵野3丁目1番2号

明細葉

1. 発明の名称

蛋白質の構造解析方法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) ² Hラベル及び¹⁵ Nラベルされた蛋白質を含む被検試料について¹⁵ N- 「H異核種 3 次元 NMR割定を行い、得られたデータに基づいて構造解析を行うことを特徴とする蛋白質の構造解析方法。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、核磁気共鳴 (NMR) スペクトルに 基づいて蛋白質の構造解析を行う際に用いられる 構造解析方法に関するものである。

[従来技術]

NMRを利用した蛋白質の構造解析方法が、スイスのWithrich等により開発されている。この方法は、COSYタイプ及びNOEタイプの2次元NMRを使用すると共に、蛋白質の化学構造の特殊性を考慮し、3つのステップからなる一般的か

つ体系的な構造解析方法である。

例えば、第2図(a)に示すような *H-NMRスペクトルが、同図(b)に示すような蛋白質について得られたとする。このスペクトル中の各ピークが具体的に第2図(b)のペプチドのどの水素核に由来しているのかを確定するのが帰属問題である。

2次元NMRを利用した上記従来法では、それ を次の3つのステップで行う。

- (1) COSY2次元NMRスペクトルもしくは その類似スペクトルで各アミノ酸に属するスピン 系を同定する。その際、第3図のような2次元パ ターンが利用される。
- (2) 隣接するアミノ酸のつながりの情報を得る ために、NOESY2次元NMRスペクトルを測 定する。その既、第4図に示すアミド水楽(NH) の隣接基とのNOEが利用される。
- (3) (1), (2) で得たNMR的アミノ酸のつながりの情報を既知の一次構造のアミノ酸配列 (第2図(b)) と比較し帰属を決定する。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、水素核(「H) NMRスペクトルを用いたこの方法は、分子量1万以下の蛋白質についてはかなり成功しているが、分子量がそれ以上のものでは、アミド水素(NH)の「H-NMRスペクトルにおける化学シフトの重なりのため、例え2次元NMR上でパターンとして分離できても帰属に曖昧さが残ってしまう。

例として、分子量6000のBPTI(boving page results (ripsin labibitor) と分子量11700のチオレドキシン(E. Coll TRX) について、アミド水業のピークの重なりのヒストグラムを第5図に示した。図から分るように、BPTIではよく分離したアミド水業(縮退度1)が最も多く、縮退度3、4は急速になくなっている。

一方、チオレドキシンは、分子量に比例したピークの広がり 0.02 ppm をとった場合、縮辺度2が最も多く、しかも、縮辺度6に及ぶ激しいピークの重なりを持つ。

このように、従来法では、蛋白質の分子量が大

分離すれば良い。

上記①のピークの狭小化は、重水素核 (²H) の一様部分ラベル法で解決できることがLeHaster 等により示された (Biochemistry 24, 7263 (19 88)。その原理は重水素核の導入により、スピン系をAX化し、ピークの微知構造を簡単化することにある。第6 図にその例を示す。 ²H ラベルしていないもののスペクトルAに比べ、 ²H ラベルしたもののスペクトルBは、各ピークが狭小化されると共に、微知構造が簡易化されていることが分かる。尚、この場合、試料中の水素核を75%の割合で重水素に置換している。

上記②の新次元の導入によるピークの分離は、
15N-1HCOSY2次元NMR(15NHMQC)
により可能となる。そのスペクトルの例を第7図
に示した。この図は、横軸が「H-NMR、縦軸が」が15N-NMRで、分子型16000の蛋白質ペプチドアミドNHの2次元相関スペクトルである。
この図から、もし、15N核による縦方向の分離を行わなければ、±0.02pmの広がりでは~1

きくなると、スペクトル中のピークの瓜なりが激 しくなって構造解析が事実上不可能になってしま う。

本発明は、上述した点に鑑みてなされたもので あり、大きな分子量の蛋白質であっても解析が可 能な構造解析方法を提供することを目的としてい る。

[課題を解決するための手段]

この目的を達成するため、本発明の構造解析方法は、『Hラベル及び¹⁵ Nラベルされた蛋白質を含む被検試料について¹⁵ N - 「H異核種3次元 N M R 別定を行い、得られたデータに基づいて構造解析を行うことを特徴としている。

[作用]

以下、本苑明を詳説する。

上述のような激しいピークの重なりを減らすには、①ピークを狭小化し、本来の分離を向上させるとともに、② 'H-NMRに新しい次元即ち''
N-NMRを導入し、両者の2次元相関スペクトルを測定し、その新次元軸上で水業核のピークを

0個、±0.01ppm を取っても~5個の化学シフトの低なりがあることが理解される。

従って、「H-NMRにおけるピークの分離を 基礎とした従来の帰属方法は、この蛋白質分子に は適用不可能ということになる。

以上の考察から、本発明者は、①と②の方法を 取り入れた3次元NMRにより分子量が大きくて も帰属を決定できることを見出した。

[実施例]

第1図は、本発明の一例を示す流れ図である。 第1図に示すように、本発明の構造解析方法にお いては、

- (0) 先ず、『Hラベル及び!*Nラベルされた母 白質を含む被検試料が川意される。
- (1)次に、「*N-「H3次元NMR例えばHMQC-COSYが実施され、分離されたピークに対しアミノ酸スピン系の同定が行われる。第8図に示すような2次元NMRを用いた従来法では低なり合って分離が困難なピークも、第8図(b)に示すような3次元NMRを用いた本発明では、

新たに導入された¹⁵Nの軸方向に水煮核のピーク が分離されているため、曖昧さのない同定が可能 である。

(2) 次に、「SN-「H3次元NMR例えばNO ESY-HMQCが実施され、得られたスペクト ルに基づいて隣接するアミノ酸のつながりの情報 を得る。

(3) (1), (2)で得たNMR的アミノ酸のつながりの情報を既知の一次構造のアミノ酸配列と比較し、帰属を決定する。

尚、 ²Hのラベル化率 LH (%) は、0 < LH ≤100で、ランダムな部分又は全ラベル、¹⁵N のラベル化率 LN (%) は、80≤ LN ≤100 で、ランダムな部分又は全ラベルが好ましい。

・また、上記(1)。(2)の測定は、試料を軽水と混合して実施される。特に、100% ²Hラベルした場合、そのままでは¹⁵N- ¹H3次元NMRの「Hの信号が出てこないが、軽水と混合すると、¹⁵Nと結合している ²Hだけが「Hに置換されるため、アミド水紫のピークだけが出現し、

図、第4図はアミド水素(NH)の隣接基とのNOEを説明する図、第5図はアミド水素のピークの重なりのヒストグラムを示す図、第6図は 3Hラベルの有無によるスペクトルの違いを示す図、第7図は15N-1HCOSY2次元NMR(15NHMQC)スペクトルの例を示す図、第8図は2次元NMRと3次元NMRを比較した図である。

特許出願人 日本電子株式会社

ピークが一層簡単化され、帰属の決定が容易にな ス.

前記(1)における '*N - 'H3次元 NMR割定は、HMQC-COSYに限らず、これと同等の情報が得られれば、例えば COSY-HMQC, HMQC-RELAY, RELAY-HMQC, HMQC-HOHAHA, HOHAHA-HMQC での各種削定法が使用できる。

また、上記(2)における「N- H3次元NMR測定は、NOESY-HMQCに限らず、これと同等の情報が得られれば、例えばHMQC-NOESY等の測定法も使用できる。

[効果]

以上詳述した如く、本発明によれば、分子量の 大きな蛋白質試料であっても、正確に構造解析を 行うことの出来る方法が実現される。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例を示す流れ図、第2 図は蛋白質の一次構造及びその「H-NMRスペクトルを示す図、第3図は2次元パターンを示す





